(11)Publication number:

04-029917

(43) Date of publication of application: 31.01.1992

(51)Int.CI.

1

A61K 7/00 A61K 31/70 A61K 47/12 A61K 47/16 A61K 47/18 A61K 47/20 A61K 47/22 A61K 47/24 A61K 47/34

(21)Application number: 02-134631

24.05.1990

(71)Applicant: SHISEIDO CO LTD

(72)Inventor: NISHIYAMA TOSHIO

TAMAOKI SHUYA IWAMOTO ATARU

(54) EXTERNAL DRUG FOR SKIN

(57)Abstract:

(22)Date of filing:

PURPOSE: To provide an external drug for skin containing saikosaponin b1, etc., and a specific surfactant, exhibiting remarkably improved transcutaneous absorption of saikosaponin b1, etc., having excellent safety and feeling to the skin and effective in preventing the delay of the cure of wound and chapped skin, etc. CONSTITUTION: The objective agent can be prepared by compounding (A) saikosaponin b1 (R=β-OH) and/or saikosaponin b2 (R=α-OH) expressed by formula with (B) surfactants such as (a) one or more kinds of anionic surfactants and one or more kinds of surfactants containing N in the molecule and other than anionic surfactant, (b) one or more kinds of anionic surfactants and one or more kinds of nonionic surfactants containing N in the molecule and (c) one or more kinds of amphoteric surfactants and semi-polar surfactants and one or more kinds of nonionic surfactants containing N in the molecule. The drug is effective in preventing the aging of the skin such as wrinkles caused by aging and the skin damage induced by sunlight.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

②公開特許公報(A) 平4-29917

⑤Int. Cl.⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成 4年(1992) 1月31日
A 61 K 7/00 31/70 47/12 47/16 47/18 47/20 47/22 47/24 47/34	ADA EEEEEEEE	9051-4C 9164-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C		
		金水	*************************************	悪電面の粉 5 (全 11 百)

図発明の名称 皮膚外用剤

②特 頭 平2-134631

❷出 願 平2(1990)5月24日

@発 明 者 西 山 敏 夫 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研 究所内

@発 明 者 玉 置 修 哉 神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂研 究所内

@発明者岩本中東京都中央区銀座7丁目5番5号株式会社資生堂

⑪出 願 人 株式会社資生堂 東京都中央区銀座7丁目5番5号

明細管

1. 発明の名称 皮膚外用剤

で表されるサイコサポニン b , (R = β - O H) および / またはサイコサポニン b , (R = α - O H) とアニオン性界面活性剤の一種または二種以上と、アニオン性界面活性剤以外で分子内に窒素

原子を有する界而活性剤の一種もしくは二種以上とを含有することを特徴とする皮膚外用剤。

で表されるサイコサポニンb, (R = β - O H) および/またはサイコサポニンb, (R = α - O H)とアニオン性界面活性剤の一種または二種以上と、分子内に窒素原子を有さない非イオン性界 面活性剤の一種もしくは二種以上とを含有することを特徴とする皮膚外用剤。

7—

で表されるサイコサポニン b , (R = β - O H) および / またはサイコサポニン b , (R = α - O H) と両性界而活性 剂及び半接性界而活性 剂の一種または二種以上と、分子内に窒素原子を有する非イオン性界而活性 剂の一種または二種以上とを含有することを特徴とする皮膚外用剂。

で数されるサイコサポニン b 。(R = β - O H)および/またはサイコサポニン b 。(R = α - O H)と分子内に窒素原子を有する、非イオン性界面活性剤、半様性界面活性剤及びカチオン性界面活性剤からなる群から選ばれる一種または二種以上と、分子内に窒素原子を有さない非イオン性界面活性剤の一種または二種以上とを含有することを特徴とする皮膚外用剤。

(5)次式:

で扱されるサイコサポニン b , (R = β - O H) および/またはサイコサポニン b , (R = α - O H) とアミンオキシドとを含有することを特徴とする皮膚外用剤。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は皮膚外用剤に関する。更に詳しくは、 サイコサポニンb,および/またはサイコサポニ

(D) 分子内に窒素原子を有する、非イオン性界面活性剤、半極性界面活性剤、半極性界面活性剤ののカチオン性の面活性剤からなる群から選ばれる一種または二種以上と、分子内に選業をは二種以上、(E) アミンオキシドとを含有することを特徴とし、創傷治療の遅延や、肌管のしわ、たるみ、あるいはでやの消失等を防いて、皮膚のを化を防止する。効果に優れた皮膚外用剤に関する。

〔従来の技術〕

- s ·-

従来から ながの投与方法としては、経旦日 を中性射による皮下、への投与等が広く行われれるの投与等が広く行われない。 でもほとしては吸収が不十分であったりの、の投 を回し投与が広くでわれてきかったりない。 を回しためには吸収が不十分要以上に高い 果の持続を図るために一時的に必要以上に高い のはななったり、 胃腸 替や食欲があったの の内 き 起こしたりするなどの欠点があった には 収収は 速であるが医師等 の専門家が必要であった。

近年このような副作用や欠点を改善するために 経皮投与方法による外用製剤が開発されてきている。

(発明が解決しようとする課題)

従来技術の問題点

しかしそのような外用製剤においても、未だ充分な経皮吸収性が得られない場合が多く、満足できる状態とは言いがたい。

すなわち皮膚の 表面は皮膚角質癖と呼ばれ、本来、 体外からの異物の侵入を防御するバリヤーとして

- 7 -

以下、本発明の構成について詳述する。

請求項1記載の発明で使用されるアニオン性界 面活性剤としては、カルボン酸基、スルホン酸基 、硫酸エステル基、リン酸エステル基を分子内に 一種または二種以上有するアニオン性界面活性剤 が挙げられる。カルボン酸基を有するものとして の生理的 we能を有するものであるため、ただ単に 従来外用製剤に常用されてきた基剤中に薬効成分 を配合しただけでは、充分な経皮吸収性が得られない。

これを改良するために近年、各種の経皮吸収促進剤が提案されている。例えば、ジメチルスルホキンド、ジメチルアセトアミド、メチルデシルスルホキンド等が公知であるが、これらのものは経皮吸収促進効果、安全性、使用感の点で充分なものとは言いがたい。

発明の目的

従って、本発明の目的は、前記した従来技術の問題点を排除し、サイコサポニンb,、サイコサポニンb,、サイコサポニンb,の経皮吸収促進効果に優れ、かつ安全性及び使用感の点でも満足できる皮膚外用剤を提供することにある。

〔課題を解決するための手段〕

すなわち本発明はサイコサポニンb, および/またはサイコサポニンb, と、(A)アニオン性界面活性剤の一種または二種以上と、アニオン性

- 8 -

一方、アニオン性界面活性利以外で窒素原子を分子内に有する界面活性剤としては、窒素原子を分子内に有する非イオン性界面活性剤、両性界面活性剤、単極性界面活性剤、カチオン性界面活性剤等を挙げることができる。

- 9 -

- 1 0 -

特開平 4-29917(4)

窓業原子を分子内に有する非イオン性界面活性剤としては、脂肪酸アルカノールアミド、ポリオキシエチレン脂肪酸アミド、アルカノールアミンのエステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン等を挙げることができる。

. 1

ては、ラウリルジメチルアミンオキサイド、ステ

上記アニオン性界面活性剤とアニオン性界面活性剤以外で分子内に資業原子を有する界面活性剤との割合は、分子比で好ましくは20:」ないしは1:10である。

請求項 2 記載の発明で使用されるアニオン性界 面活性剤としては前記した通りである。

一方、請求項 2 記紋の発明で使用される分子内に 窒素原子を有さない非イオン性界面活性剤として は、例えば、ソルビクンモノオレエート、ソルビ

窓業原子を分子内に有する半極性界面活性剤とし

- 1 1 -

- 12-

タンモナイソステアレート、ソルビタンモノラウ レート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタ ンモノステアレート、ソルビタンセスキオレエー ト、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンセ. スキオレエート、ソルビタントリオレエート、ベ ンター 2 - エチルヘキシン敵 ジグリセロールソル ビタン、テトラー2ーエチルヘキシル酸ジグリセ . ロールソルビタン等のソルビタン脂肪酸エステル 類、モノ綿寒油脂肪酸グリセリン、モノエルカ酸 グリセリン、セスキオレイン酸グリセリン、モノス・ テアリン酸グリセリン、モノステアリン酸グリセ リンリンゴ酸等のグリセリンポリグリセリン脂肪 敵類、モノステアリン酸プロピレングリコール等 のプロピレングリコール脂肪放エステル類、硬化ヒ マシ油誘導体、グリセリンアルキルエーテル等の 親 油 性 非 イ オ ン 界 面 活 性 剤 、 ポ リ オ キ シ エ チ レ ン (以下、POE という) ソルピタンモノオレート、 ソルビタンモノステアレート、POE ソルビタンモ ノオレート、 POR ソルビタンテトラオレエート袋 のPOE ソルビタン脂肪酸エステル類、POE ソルビ

ト、POE ソルビットペンタオレエート、
POE ソルビットモノステアレート等の POE ソルビット脂肪酸エステル類、POE グリセリンモノステアレート、POEグリセリンモノイソステアレート、

ットモノラウレード、POE ソルビットモノオレー

アレート、 POEグリセリンモノイソステアレート、POE グリセリントリイソステアレート 等の POEグリセリントリイソステアレート 等の POEグリセリン脂肪酸エステル類、POE モノオレエート、システアリン酸エチレングリコール等の POE 脂肪 ひイルエーテル、POE ステアリルエーテル、POE オールエーテル、POE ステアリルエーテルが のPOE アルエーテル、POE オールエーテルが POE オールエーテル での POE アルエーテル が POE オークチル アンエニルエーテル で の POE アルエーテル で の POE アルエーテル で の POE アルエーテル で アルエーテル で の POE アルーニック 型 類 、 POE ・POP セチルエーテル、POE・POP ケリセケルスラファル、POE・POP グリセト

- 1 3 -

- 1 4 -

リンエーテル (POB POP アルキャック POB POP アルキャックリンモー アルート、デカグリセリング・アレート、デカグリセリング・アウート、デカグリック・アウル アウロール アウ

ì

上記アニオン性界面活性剤と分子内に窒素原子を有さない非イオン性界面活性剤との割合は、分子比で好ましくは20:1ないしは1:20、更に好ましくは10:1ないしは1:10である。

請求項3記載の発明で使用される両性界面活性

- 1 5 -

一方、愛業原子を分子内に有する非イオン性界面活性剤としては、脂肪酸アルカノールアミド、ポリオキシエチレン脂肪酸アミド、アルカノールアミンのエステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン等を挙げることができ、これらの中から一種または二種以上任意に選択される。

上記両性界面活性剤及び半極性界面活性剤と分子内に窒素原子を有する非イオン性界面活性剤との割合は、好ましくは分子比で20:1ないし1:20、更に好ましくは10:1ないしは1:10である。

請求項4記載の発明では、前記した分子内に窒 業原子を有する非イオン性界面活性剤、両性界面 活性剤、半極性界面活性剤及び/またはカチオン 性界面活性剤と、前記した分子内に窒素原子を有 さない非イオン性界面活性剤とを組み合わせて用 いる。

上記分子内に窒素原子を有する非イオン性界面活性剤、 両性界面活性剤、 半極性界面活性剤及び カチオン性界面活性剤からなる群から選ばれる一種または二種以上と、分子内に窒素原子を有さない

, N - ジメチル - N - ラウリル -N - カルボキシメチルアンモニウムベタイン、 N . N - ジメチル - N - オレイル - N - カルボキシメ チルアンモニウムベタイン等のカルポキシベタイ ン、 2 - ラウリル - N - カルボキシエチル - - ヒ ドロキシエチルイミダゾリニウムベタイン、2 -ラウリル - N - カルボキシルメチル - N - ヒドロ キシエチルイミダゾリニウムベタイン等のイミダ ゾリン誘導体、N-ヤシアルキルーβ-アミノブ ロピオン酸ソーダ塩、 N - ヤシアルキル - β - イ ミノジプロピオン.酸 - ジーソーダ塩等のアミノカ ルポン酸塩、スルホベタイン、アミノベタイン等 が挙げられる。前記半極性界面活性剤は、ラウリ ルジメチルアミンオキサイド、ステアリルジメチ ルアミンオキサイド、ピスー(2-ヒドロキシエ チル) ラウリルアミンオキサイド等のアミンオキ サイド等を挙げることができる。

本発明においては、上記両性界面活性剤及び上記 半極性界面活性剤からなる群から選ばれる一種ま たは二種以上が任意に使用される。

- 1 6 -

非イオン性界面活性剤の一種または二種以上の割合は、好ましくは分子比で20: 1 ないし 1:20、 好ましくは10: 1 ないし 1:10である。

請求項 5 記載の発明で使用されるアミンオキシドとしては、次のものが挙げられる。

(j) 一般的(I) で表されるアミンオキシド

$$R_{1} - N \rightarrow 0 \qquad (1)$$

(式中R,、R,及びR,は炭素原子数1から24の 直鎖または分岐のアルキル基あるいはアルケニル基を表し、R,、R,、R,のうち少なくとも1個は炭素原子数8以上の直鎖または分岐のアルキル基あるいはアルケニル基を表す。)

一般式 (I) で表されるアミンオキシドの具体例としては、ジメチルラウリルアミンオキシド、ジメチルセチルアミンオキシド、ジメチルセチルアミンオキシド、ジメチルオレイルアミンオキシド、ジメチルペヘニルアミンオキシド、メチルジラウリル

- 1 8 -

アミンオキシアなどが挙げられる。

(2) 一般式 (1) で扱されるジヒドロキシエチル アルキルアミンオキシド

(式中Rは炭素原子数 8 から24の直鎖または分岐のアルキル抵あるいはアルケニル基を表す)
(3) 一般式 (用) で扱されるジメチルアルキルポリオキシエチレンアミンオキシド

(式中 R は 皮菜原子数 8 から 24の 直鎖または 分岐のアルキル 基あるいはアルケニル 基を表し、 n は l から 5 の 整数を表す)

上記アミンオキシドのうちの一種または二種以上 が用いられる。

- 1 9 -

また、アニオン性界面活性剤と、分子内に窒素原子を有さない非イオン性界面活性剤との割合は前述した割合、すなわち分子比で20: 1 ないしは 1: 10の割合が、そのまま適用される。

また、協求項3記載の発明において、両性界面活性剤及び半極性界面活性剤と分子内に窒素原子を有する非イオン性界面活性剤の合計配合品は皮膚外用剤全量中、 0.001~10重量%、より好ましくは0.01~5重量%であり、サイコサポニント、は、0.001~10重量%、両性界面活性剤及び半極性界面活性剤との割合は前定の子を有する非イオン界面活性剤との割合は前定した割合、すなわち分子比で20:1 ないしは1:10の割合が、

本発明。女店外用剤は、使用感触や適用のしやすさ等を勘察して、一般的には構成成分を適当な皮膚外用製剤中、例えばクリーム製剤、飲膏製剤、ケル製剤、ローション製剤、乳剤、粘着テーブ

等の誘剤中に混合して用いられる。

請求項目記載の発明において、アニオン性界面活性利及びアニオン性界面活性利以外で分子を申に窒素原子を育する界面活性利の合計配合品は反向外用利金量や、 0.001~10重量%、より好ましくサイコサポニン b。 は、0.001~10重量%、 b リイコサポニン b。 は、0.001~10重量%、 b リイコサポニン b。 は、0.001~10重量%、 アニオン性界面活性利と、 アニオン性界面活性利と、 アニオン性界面活性利と、 アニオン性界面活性利と、 アニオン性界面活性利と、 アニオン性界面活性利と がら分子比で 20:1ないしは1:10の割合が、そのまま適用される。

一方、請求項 2 記載の発明において、アニオン 性界面活性剤及び分子内に窒素原子を有さない非 イオン性界面活性剤の合計配合量は皮膚外用剤全

- 2 0 -

そのまま適用される。

更に、請求項4記載の発明において、分子内に 窒素原子を有する非イオン性界面活性剤、両性界 面活性剤、半極性界面活性剤及びカチオシ性界面 活性剤からなる群から選ばれる一種または二種以 上と、分子内に窒素原子を有さない非イオン性界 而活性剤の一種または二種以上との合計配合量は 皮膚外用剤全量中 0.001~10重量%、より好まし くは0.01~5 重量%であり、サイコサポニンり。 、サイコサポニンb。は0.001~10重量%、より 好ましくは0.01~5重量%である。また、分子内 に窒素原子を有する非イオン性界面活性剤、両性 界面活性剤、半極性界面活性剤及びカチオン性界 面活性剤からなる群から退ばれる一種または二種 以上と、分子内に窒素原子を有さない非イオン性 界面活性剤の一種または二種以上との割合は前述 した割合、すなわち分子比で20:1ないしは1: 20、好ましくは10: 1 ないしは1:10の割合が、 そのまま適用される。

更に、請求項5記載の発明において、アミンオ

· - 2 2 -

キシドの配合社は皮膚外用剤全量中、0.0001~10 重量%、より好ましくは0.01~5·直量%である。 サイコサポニンb,、サイコサポニンb。の配合 量は 0.001~10重量%であり、より好ましくは 0.01~5 重量%である。

更に具体的に言えば、グリセリン、プロピレングリコール等の多価アルコール、流動パラフィン、スクワラン、高級脂肪酸、高級アルコール等の油分、クエン酸、乳酸などの有機酸類、苛性ソーダ、トリエタノールアミン等のアルカリ類、高級

本発明の皮膚外用剤はサイコサポニンb,、サイコサポニンb,の経皮吸収促進効果に優れ、かつ安全性、使用感触にも優れ、創傷治癒の遅延や、肌荒れ、日光照射による光障客や加齢に伴う皮膚のしわ、たるみ、あるいはつやの消失等を防いで、皮膚の老化を防止する効果に優れた皮膚外用剤

- 2 3 -

である。

(実施例)

以下、実施例を挙げて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定される ものでない。

以下の例において「%」は特にことわらない限り「重量%」を表す。

- 2 4. -

薬剂透過性試験

- 2 5 -

- 2 6 -

, to

次の組成からなる薬物は料を調製した。

重量 %

(1) サイコサポニンb,

1.0

(2)被験物質

0.1 ~ 0.7

(3) エタノール

20.0

(4)精製水

残 氽

(製法)

(1) (2) を (3) に溶解した後、 (4) を 添加、混合し試料とした。

被験物質として投ー)、数 - 2 に記載する以下のものについて試験を行った。

数一ト

	被験物質・	菜 剂 透過平 (%)	幼 果
実施例 1 - 1	ドデシル 硫 放 ナ ト リ ウム 0.2 % ドデシルア ミ ノ 酢 放 ベタイン 0.5%	41 %	0
实施例 1 - 2	ラウリルイミダソリウムベクイン 0.1% ラウリルジエタノールアマイド 0.5%	26 %	0
実施例 1-3	ステアリルジメチル アミンオキシド 0.5%	33 %	0
契施例 1-4	ジメチルステアリル アミンオキシド 0.1%	44 %	0
契施例 1 - 5	ジメチルベヘニル アミンオキシド 0.1 %	28 %	0
実施例 1 - 6	ジヒドロキシエチルステアリルアミンオ キシド 0.1%	30 %	0
実施例 1-7	ジメチルラウリル アミンオキシド 0.1 %	9 %	0

- 27 -

表 - 2

	被験物質	薬 剤 透過率	効 果
实施例 1 - 8	ジメチルミリスチル アミンオキシド 0.1 %	12 %	0
比較例 1-1		1 %	_

表中、被験物質及び薬剤の間の数値(%)は水溶液中の濃度を示す。

数 − 1 、 数 − 2 の 結果から明らかなように、本発明に係る実施例 1 − 1 − 1 − 8 の 被験物質 (軽皮吸収促進剂)は薬剤の皮膚透過促進効果に苦しく優れたものであることがわかる。

- •

薬剤経皮吸収試験

一群 3 匹のヘアレスマウス哲部皮膚に、鳥居バッチテスト用幹削資(怪 1.6cm)に、以下に示す火 施例 2 ~ 4 、比較例 2 ~ 3 各 100 μ 2 を貼付した。 辨削費の上にスポンジを混き、更にゴムの薄膜で 波 図 し、 幹削費を密 替するようにした。 燃 布 後 、 遊 5 に ブラスチック 製の密封容器中に入れ、 空気を送り、 呼気排泄される炭酸ガスをモノエタノールアミンの 50%メタノール溶液に吸収させた。

- 2 9 --

- 3 0 -

ここでは、呼気排泄量、数、尿排泄量及び体内貯 留量の和をもって体内経皮吸収量とした。

上記の試験結果を表一3に示す。

実施例 2

(1)	サイコサポニンbi	1.0 %
(2)	ドデシル硫酸ナトりウム	0.2
(3)	ドテシルジメチルアミンオキシド	0.7

...

(4) 精製水

残 氽

3

〔 製 法 〕

(2)、(3)を(4)に溶解した後、(1)を添加し、よく攪拌溶解し試料とした。

灾施例 3

(j) サイコサポニンb .	1.0	%
----------------	-----	---

(2) ヤシ脂肪酸ジエタノールアマイド 0.8

(3) ドデシルジメチルアミンオキシド 0.5

(4) 精製水 残余

(製法)

(2)、(3)を(4)に溶解した後、(1)をよく攪拌溶解して試料とした。

- 3 1 -

〔製法〕

実施例2に進ずる。

表 - 3

	体内程皮吸収量
实施例 2	27.2 %
実施例3	25.3
実施例 4	20.2
比較例 2	5.1
比較例 3	4. 9

(48時間後)

実施例 5 : クリーム

(1)	サイコサポニンb:	0.025%
(2)	プロピレングリコール	8.0
(3)	グリセリン	5.0

(4) 流動パラフィン 1.0

(5) アンダビン酸ジインプロピル 3.0

(6) ラウリン酸ジエタノールアマイド 0.6(7) N, N-ジメチル・N- 0.3

ラウリル - N - カルボキシ メチルアンモニウムベタイン 实施例 4

(1) サイコサポニンb, 1.0 %

(2) N - ラウロイル · 1.2

グルタミン酸ナトリウム

(3) ポリオキシエチレン 1.6

(15モル付加)ステアリルエーテル

(4) 精製水 残余

〔製法〕

(2)、(3)を(4)に溶解した後、(1)を添加し、よく攪拌

比較例 2

(I) サイコサポニンb, 1.0 %

(2) 精製水 残余

〔製法〕

実施例2に準ずる。

比較例 3

(i) サイコサポニンb: 1.0 %

(2) 尿 業 5.0

(3) 精製水 残余

- 3 2 --

(8) グリセリンモノ脂肪酸エステル

(10) 粘土鉱物(ベントナイト) 6.0

(11) 精製水 残余

〔製法〕

(5) に(1)、(4)、(8)、(9)を添加、加温し、溶解混合する。これを組成物 (A) とする。

(II)の一部に(6)、(7)を加え溶解し、更に(2)、(3)を添加混合する。これを組成物 (B) とする。

組成物(B)を攪拌しながら、組成物(A)を徐々に添加し、予備乳化した後、ホモミキサーで乳化

これを、あらかじめ間の残部に硼を添加分散しておいたものに攪拌しながら加え、冷却しクリームを得た。

実施例 6 : ゲル

(I) サイコサポニンb: 1.0%

(2) エチルアルコール 50.0

(3) カルボキシビニルボリマー 1.2

(4) ポリオキシエチレン 1.5

- 3 3 -

- 3 4 -

0.6

0.8

1.0

0.35

0.35

耗 命

0.025%

1.0

3.0

(5) ラウリルジメチルアミンオキシド

(6) P.O.E. (15モル) オレイルアミン

(7) N, N-ジメチル-N-ラウリル

ラウリン酸ジエクノールアミド

ジイソプロパノールアミン

加し、よく攪拌混合したゲルを得た。

ベタイン

実施例 8 : クリーム

グリセリン (4) 流動パラフィン

サイコサポニンbi

プロピレングリコール

アジピン酸ジイソプロピル

- N - スルフォメチルアンモニウム

(5)、(6)、(7)、(8)を(10)に溶解した後、(3)をよく分散

する。これを、(2)に(1)、(4)を添加溶解したものに

加え、よく混合する。更に、この混合物に(9)を抵

3

OP という;40モル)

硬化ヒマシ油

(5)	۲	デ	シ	N	析	酸	ナ	ŀ	IJ	ゥ	ム					0.5
(6)	۲	デ	シ	N	ŋ	ン	酸	+	۲	ij	ゥ	٨				0.6
(7)	ソ	ジ	ゥ	٨	ź	ゥ	ij	ル	1	ソ	Ŧ	*	ネ	_	٢	0.2
(8)	۴	デ	シ	ル	ij	j	チ	ル	7	Ę	ン	オ	+	シ	۴	1.14
(9)	Ŧ	ゥ	ŋ	ン	酸	ij	ェ	9	,	-	ル	7	Ē	۴	•	0.2
(10)	ジ	1	ソ	ナ	D	パ	,	-	ル	7	ξ	ン				0.35
O D	精	製	水													残余

(製法)

(5)、(6)、(7)、(8)、(9)を(1)に溶解した後、(3)をよく 分散する。これを(2)に(1)、(4)を添加溶解したもの に加え、よく混合する。更に、この混合物に仰を 添加し、よく攪拌混合しゲルを得た。

实施例7: ゲル

(1)	サイコサポニンb.	1.0 %
(2)	エチルアルコール	50.0
(3)	カルボキシビニルポリマー	1.2
(4)	ポリオキシエチレン	1.5
	(以下、P.O.E.という)	

- 3 5 -

(6) ミリスチル硫酸ナトリウム

ソルビタンモノオレエート

粘土鉱物(ベントナイト)

(1) 接製水

(製法)

グリセリンモノ脂肪酸エステル

(4) ポリオキシエチレン(40モル付加) ドデシル硫酸ナトリウム. モノラウリルリン酸ナトリウム ソジウムラウリルイソチオネート (8) POE ソルビクンモノステアレート ショ糖脂肪酸エステル ジイソプロパノールアミン (11) 精製水 〔製法〕 (5)、(6)、(7)、(8)、(9)を(1)に 溶解した後、(3)をよく 分散する。これを、(2)に())、(4)を添加溶解したも のに加え、よく混合する。更に、この混合物に(10)

実施例10 : クリーム

(1) サイコサポニンb; 0.025% (2) サイコサポニンb, 0.025 (3) プロピレングルコール 8.0 (4) グリセリン 5.0 流動パラフィン 1.0

- 3 6 -

(7)を加え浴解し、更に(2)、(3)を添加混合する。こ れを組成物(B)とする。組成物(B)を攪拌し ながら、組成物(A)を徐々に添加し、予備乳化し た後、ホモミキサーで乳化する。 これを、あらかじめ印の残部に仰を添加分散して おいたものに投拝しながら加え、冷却しクリーム を得た。 実施例9:ゲル (1) サイコサポニント, 1.0 % エチルアルコール 50.0

(5)に(1)、(4)、(8)、(9)を添加、加温し、溶解混合す

る。これを組成物 (A) とする。(II)の一部に(6)、

- 3 7 -

カルボキシビニルポリマー

-- 3 8 --

1.2

2.5

1.0

6.0

残余

1.5

0.6 0.35

を添加し、よく攪拌混合しゲルを得た。

				1																	
(6)	7	ジ	F.	ン	餀	Ü	1	ソ	ブ	p	F,	N					3	3. 0	•		
(7)	胎	肋	酸	7	ル	カ	,	-	ル	7	٤	۴					I	. 8	ļ		
(8)	ソ	ル	Ę	9	ン	ŧ	,	オ	レ	ェ	_	۲					1	. 0	1		
(9)	7	ŋ	÷	IJ	ン	ŧ	J	胎	Νij	蝕	ı	ス	テ	ル			1	. 5			
(10)	防	腐	剂															適	Ħ		
(11)	粘	±	鉱	物	(ベ	ン	ŀ	ナ	1	١)					8	. 0			
(12)	精	휈	水															残	氽		
〔製	法)																			
(6) 12	(1)	,	(2)	,	(5)		(9)		(10)	を	添	加		מל	温	L	,	溶	А¥	润	
合す	る		ت	ħ	を	組	成	物	(Α)	٤	す	8		(12)	Ø	_	部	κ	
(71)	(0)		ten	-	20	477			185	,-	(2)		(4)	×.	֮	ħη	/2	Δ	*	z	

(6)に(1)、(2)、(5)、(9)、(10を添加、加温し、溶解混合する。これを組成物 (A)とする。(12の一部に(7)、(8)を加え溶解し、更に(3)、(4)を添加混合する。これを組成物 (B) とする。組成物 (B) を提件しながら、組成物 (A) を徐々に添加し、予備乳化した後、ホモミキサーで乳化する。

これを、あらかじめ(12の残部にQI)を添加分散しておいたものに攪拌しながら加え、冷却しクリームを得た。

実施例 11:ゲル

(1)	サイ	コサポニ	νb,	1.0 %
(2)	# 1	7 # # =	νh.	1.0

(3)	エチルツルコール	50.0
{4}	カルボキシビニルポリマー	1.2
(5)	ポリオキシエチレン	1.5
	(40モル付加) 硬化ヒマシ油	
(6)	ラウリン酸ジエクノールアミド	1.5
(7)	ラウリルジメチルアミンオキシド	1.0
(8)	ラウリルベタイン	0.5
(9)	POE ソルビタンモノステアレート	1.14
(10)	ショ糖脂肪酸エステル	0.2
'np	ジイソプロパノールアミン	0.35
(12)	箱 製 水	残 余

(製法)

(6)、(7)、(8)、(9)、(10)を(12)に溶解した後、(4)をよく分散する。これを、(3)に(1)、(2)、(5)を添加溶解したものに加え、よく混合する。更に、この混合物に(10)を添加し、よく提枠混合しケルを得た。

特許出願人 株式会社 資生堂

- 39-

- 4 0 -